(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平7-206879

(43)公開日 平成7年(1995)8月8日

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号 技術表示箇所

C07F 9/10

B 9155-4H

9155-4H

A 6 1 K 7/00

С W

Н

A 6 1 K 37/22

FΙ

ADA

審査請求 未請求 請求項の数14 FD (全 16 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平6-336868

(22)出願日

平成6年(1994)12月27日

(32)優先日

(31)優先権主張番号 93-15683 1993年12月27日

(33)優先権主張国

フランス (FR)

(71)出願人 590003076

ルセルーユクラフ

ROUSSEL-UCLAF

フランス国75007パリ、ブルバール・デ・

ザンパリッド35

(72)発明者 ジャンドミニク・フルヌロン

フランス国マルセイユ、トラベルス・ゴフ ァン、パティマン・デ・プレパルモン(番

地なし)

(72)発明者 アラン・フリュクテュ

フランス国クールプポワ、リュ・カルル・

エペール、15

(74)代理人 弁理士 倉内 基弘 (外1名)

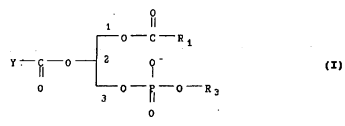
(54) 【発明の名称】 活性分子の媒介体としての婚脂質、それらの製造法及びそれらの化粧用又は皮膚科用組成物への 使用

(57)【要約】

【構成】 この燐脂質は次式(I)

【目的】 活性分子の媒介体としての燐脂質を提供す る。

【化1】



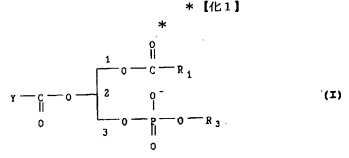
(ここで、R) は特に飽和の又は1若しくは2個の不飽 和を有する14~24個の炭素原子を有する脂肪族鎖を 表わし、R。は特にコリン、エタノールアミン、グリセ リン、セリン、イノシット、エタノール、n-プロパノ ール、n-プタノール又はエチレングリコールの残基を

表わし、Yは式Y-C(=O)-の基がホスホリパーゼ の作用下で放出させようとするグリセリンの2位にある 活性分子を表わすようなものである)を有する。

【効果】 このものは活性分子の媒介体として使用でき る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次式(I)



(ここで、R、は特に飽和の又は1若しくは2個の不飽 和を有する14~24個の炭素原子を有する脂肪族鎖を 表わし、

R, は特にコリン、エタノールアミン、グリセリン、セ リン、イノシット、エタノール、n-プロパノール、n ープタノール又はエチレングリコールの残基を表わし、 Yは式

【化2】

の基がホスホリパーゼの作用下で放出させようとするグ リセリンの2位にある活性分子を表わすようなものであ る) の活性燐脂質。

【請求項2】 R, がエチル基を表わすことを特徴とす る請求項1記載の活性燐脂質。

【請求項3】 2位にある式

【化3】

の活性分子がビタミンA酸、全-trns-レチン酸、 9-cis-レチン酸、13-cis-レチン酸;y-リノレン酸、α-リノレン酸、エイコサペンタエン酸 (EPA)、ドコサヘキサエン酸(DHA)のような必 須脂肪酸;グリコール酸、乳酸、酒石酸、α-メチル乳 酸、α-ヒドロキシ酪酸、グルコン酸、マンデル酸、ム チン酸、りんご酸、α-フェニル乳酸、サッカリン酸及 びタルトロン酸のようなα-ヒドロキシル化酸;コージ 酸、アシアチン酸、マデカシン酸、安息香酸、グルタミ ン酸、マロン酸、フィチン酸、アスコルビン酸、ノルジ 40 ヒドログアイアレチン酸、サリチル酸及び18β-グリ※

※シルレチン酸のような各種の酸;チロシン、ヒドロキシ プロリン、リジン及びアルギニンのようなアミノ酸;p yroGlu-Glu-Asp-Ser-GlyOH, Gly-His-Lys又はArg-Gly-Asp-Serのような小さい官能性ペプチド;或いはファルネ シルスクシネート又はレチノールスクシネートのような 二酸モノエステル、次の一般式

2

 $HO_2 - C - (CH_2)_n - CO - X - R$

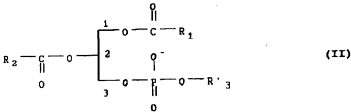
(ここで、nは2~16の数を表わし、Xは硫黄、窒素 又は酸素原子を表わし、Rは前記の酸のリストに含まれ る基を表わす) の二酸モノアミドよりなる分子のうちか ら選択されることを特徴とする請求項1記載の活性燐脂 質。

【請求項4】 2位にある式

【化4】

の活性分子がビタミンA酸、γ-リノレン酸、エイコサ ペンタエン酸(EPA)、ドコサヘキサエン酸(DH A) 、コージ酸、アシアチン酸、マデカシン酸、グルタ 30 ミン酸、フィチン酸、アスコルビン酸、乳酸、グリコー ル酸、ノルジヒドログアイアレチン酸、チロシンのよう なアミノ酸、pyroGlu-Glu-Asp-Ser -GlyOH、Gly-His-Lys又はArg-G 1y-Asp-Serのような小さい官能性ペプチド、 188-グリシルレチン酸よりなる物質のうちから選択 されることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載 の活性燐脂質。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の式 (I) の活性燐脂質の製造法において、次式 (II) 【化5】



(ここで、R₁及びR₂は同一であっても異なっていて もよく、飽和の又は1若しくは2個の不飽和を有する1 50 R'₃はコリン、エタノールアミン、グリセリン、セリン

4~24個の炭素原子を有する脂肪族鎖を表わし、

又はイノシットの残基を表わす)の燐脂質又は天然起源 の燐脂質の混合物を酵素的トランスホスファチジル化反 応によってエチル、プロピル又はブチル基によるR'₃の * * 置換反応に付して次式(III) 【化6】

50

(ここで、R₁ 及びR₂ は前記と同じ意味を有し、Zは エチル、プロピル又はプチル基を表わす)の化合物を 得、この化合物をグリセリンの2位にあるエステル官能※

※基の酵素的加水分解に付して次式(IV) 【化7】

(ここで、R₁ 及びZは前記と同じ意味を有する)の化 合物を得、この化合物の遊離化されたヒドロキシル基に 次式 (V)

【化8】

(ここで、式

【化9】

の基が請求項1、3及び4に記載の活性分子の残基を表わす)の無水物又は相当する混成無水物によるアシル化 反応を行うことを特徴とする式(I)の活性燐脂質の製造法。

【請求項6】 請求項5記載の製造法において、

- ・燐脂質の天然供給源が卵黄又は植物レシチンであり、
- ・天然供給源からの燐脂質がホスファチジルコリン又は 40 ホスファチジルエタノールアミン又はこれらの燐脂質の 混合物であり、
- ・R',基の酵素的トランスホスファチジル化により行われるエチル、プロピル又はプチル基による置換がエタノール、プロパノール又はプタノール媒体中でホスホリパーゼDによって達成され、この反応は完全で且つ一義的であり、
- ・式(IV)のエタノール、プロパノール又はプタノール リゾホスファチジルを得るための酵素的加水分解がカル シウムCa"媒体中でホスホリパーゼA2(この酵素は

未精製の形で使用される)により達成され、

(IV)

・膜中に移送しようとする生物活性分子による式(IV)の化合物の遊離化されたヒドロキシル基のアシル化が、エタノール、プロパノール又はプタノールリゾホスファチジルの酸性化後に、例えばジエチルエーテル又はトルエンのような溶媒中で活性分子の単一の又は混成の無水物を使用して酵素的又は化学的経路で行われることを特徴とする請求項5記載の活性燐脂質の製造法。

【請求項7】 燐脂質により2位に組み入れようとする 30 活性分子が請求項3に記載の物質、好ましくは請求項4 に記載の物質であることを特徴とする請求項5又は6記 載の活性燐脂質の製造法。

【請求項8】 請求項1~4のいずれかに記載の活性燐脂質及び通常の補助剤を含有することを特徴とする、皮膚、特にざ瘡を患っている皮膚、脱水された皮膚、傷害のある皮膚、しわのある皮膚のケア及び治療に使用される化粧用又は皮膚科用の組成物。

【請求項9】 ビタミンA酸又はその異性体の一つのようなレチノールエステルの媒介体としての活性燐脂質を含有することを特徴とする、特に面ぽうを治療するための請求項8記載の化粧用又は皮膚科用の組成物。

【請求項10】 ビタミンAパルミテート、脂溶性サンフィルターのリノール酸、植物起源の非けん化性物質、キシメン酸を含有する油状混合物、ごま油の必須抽出物、過酸化コーン油、トコフェロルアセテート、天然トコフェロール又はファルネソールのうちから特に選択される1種又はそれ以上の補助的な脂溶性活性成分を含有することを特徴とする請求項8又は9記載の化粧用又は皮膚科用の組成物。

【請求項11】 乳酸ナトリウム、ハフニア・ビオリゼ

4

(4)

5

ート(Hafniabiolyzate)の抽出物、クレブシエラ・ニューモニアエ・ビオリゼート(Klebsiella pneumoniae biolyzate)の抽出物及び水溶性サンフィルターのうちから特に選択される1種又はそれ以上の補助的な水溶性活性成分を含有することを特徴とする請求項8又は9記載の化粧用又は皮膚科用の組成物。

【請求項12】 請求項8~11のいずれかに記載の化 粧用又は皮膚科用の組成物の製造に請求項1~4のいず れかに記載の活性燐脂質を使用する方法。

【請求項13】 請求項8~11のいずれかに記載の化 粧用組成物の十分な量を皮膚に適用することを特徴とす る乾燥又は脱水した皮膚の化粧的治療方法。

【請求項14】 請求項9記載の化粧用組成物を使用することを特徴とする面ぽうの化粧的治療方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

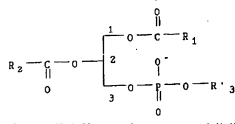
・【産業上の利用分野】この発明は、活性分子の媒介体としての燐脂質、それらの製造法及びそれらを含む化粧用 又は皮膚科用の組成物に関する。

[0002]

【発明の背景】燐脂質は自然界に非常に広く見られるものである。これらは動物及び植物細胞の壁の構成成分である。それらの基本的な性質は、"二重層"を形成することができ、これが細胞壁の構造を構成するという性質である。天然の燐脂質の構成は非常に変化に富んでいて、この多様性が細胞の代謝において重要な役割、即ち、時として依然として不明な役割を果している。

【0003】燐脂質の構造は次の通りである。

【化10】



天然のグリセロ燐脂質は、4個のエステル官能基、即ち一方ではグリセリンの1及び2位にそれぞれ存在し、他方では燐と可変の "極性ヘッド" (これは R_3 -O-P O_2 -O-により構成される) との間にある次式

【化11】

*

(ここで、R₁ は特に飽和の又は1若しくは2個の不飽

*のカルボン酸エステル基を含有する。ここで、R₁ 及び R₂ は同一であっても異なっていてもよく、飽和の又は 1 若しくは 2 個の不飽和を有する 1 4 ~ 2 4 個の炭素原子を有する脂肪族鎖、例えばパルミチン酸、オレイン 酸、リノール酸、ステアリン酸又はミリスチン酸からの 鎖を表わすことができ、R'3は特にコリン、エタノール 7 ミン、グリセリン、セリン又はイノシットの残基を表わすことができる。

【0004】しかして、特に、2個の脂肪酸がグリセリンの1及び2位でエステル化され、グリセリンの3位のヒドロキシル基がホスファチジルエステルによりエステル化される。グリセロ燐脂質の2位は特に重要である。事実、組織、特に皮膚には多くのホスホリパーゼA2が相当する次式

【化12】

20

$$R_2 - C = 0$$

の脂肪酸を放出してこれが組織において代謝できるよう に存在している。これらのホスホリパーゼA2は特に下 記の刊行物に記載されている。

・スロッタK. H. ; The Enzymes 4, 5 5 2 (1960)

・バンデーネンL. M. 及びデハースG. H. ; An n. Rev. Biochem. 35 (1), 674 (1966)

さらに、外生的な燐脂質は組織、特に皮膚に対する親和 30 性を有し、細胞壁内に吸収され得る。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、半合成燐脂質によって機能性要素を備えた細胞を提供することである。即ち、燐脂質の2位に機能性分子を組み入れることにより、それらは特にバイオアレイラブルにされる。なぜならば、それらは、その燐脂質残基と膜の燐脂質との親和性のために組織に、次いで細胞に迅速に浸透し、次いでホスホリバーゼA2の作用下で機能性分子を放出させるからである。

[0006]

【発明の概要】従って、本発明の主題は、次式 (I) 【化13】

(I)

和を有する14~24個の炭素原子を有する脂肪族鎖を

30

7

表わし、R、は特にコリン、エタノールアミン、グリセリン、セリン、イノシット、エタノール、nープロパノール、nープタノール又はエチレングリコールの残基を表わし、Yは式

【化14】

の基がホスホリパーゼの作用下で放出させようとするグリセリンの2位にある活性分子を表わすようなものである)の活性燐脂質にある。

[0007]

【発明の具体的な説明】ここで、飽和の又は1若しくは2個の不飽和を有する14~24個の炭素原子を有する脂肪族鎖とは、特にパルミチン酸、オレイン酸、リノール酸又はミリスチン酸からの鎖を意味する。R,がエチル、プロピル又はブチル基を表わす式(I)の燐脂質は、実験の部に記載の試験により示されるように、特に有用である。

【0008】従って、本発明の特別の主題は、R,がエチル基を表わすことを特徴とする式(I)の活性燐脂質にある。その合成は、天然の燐脂質、特に、工業的に製造された又は市販の卵黄を使用して卵黄から抽出されたもの、或いは大豆や大豆レシチンから3工程で抽出されたものから出発して、式(I)の活性燐脂質を得るように実施することができる。

【0009】さらに詳しくは、本発明の主題は、2位にグラフト化しようとする活性分子がビタミンA酸、全ーtrnsーレチン酸、9-cisーレチン酸、13-cisーレチン酸;y-リノレン酸、α-リノレン酸、エイコサペンタエン酸(EPA)、ドコサヘキサエン酸(DHA)のような必須脂肪酸;グリコール酸、乳酸、酒石酸、α-メチル乳酸、α-ヒドロキシ酪酸、グルコン酸、マンデル酸、ムチン酸、りんご酸、α-フェニル乳酸、サッカリン酸及びタルトロン酸のようなα-ヒドロキシル化酸;コージ酸、アシアチン酸、マデカシン酸、安息香酸、グルタミン酸、マロン酸、フィチン酸、アスコルビン酸、ノルジヒドログアイアレチン酸、サリチル酸及び18β-グリシルレチン酸のような各種の酸;チロシン、ヒドロキシプロリン、リジン及びアルギ*

*ニンのようなアミノ酸;pyroGluーGluーAspーSerーGlyOH、GlyーHisーLys又はArgーGlyーAspーSerのような小さい官能性ペプチド;或いはファルネシルスクシネート又はレチノールスクシネートのような二酸モノエステル、次の一般式

 $HO_2 - C - (CH_2)_n - CO - X - R$

(ここで、nは2~16の数を表わし、Xは硫黄、窒素 又は酸素原子を表わし、Rは前記の酸のリストに含まれ 10 る基を表わす)の二酸モノアミドよりなる分子のうちか ら選択されることを特徴とする上で記載の活性燐脂質に ある。

【0010】また、本発明のさらに特定の主題は、2位にグラフト化しようとする活性分子がビタミンA酸、 γ ーリノレン酸、エイコサペンタエン酸(EPA)、ドコサペキサエン酸(DHA)、コージ酸、アシアチン酸、マデカシン酸、グルタミン酸、フィチン酸、アスコルビン酸、乳酸、グリコール酸、ノルジヒドログアイアレチン酸、チロシンのようなアミノ酸、 $pyroGlu-Glu-Asp-Ser-GlyOH、Gly-His-Lys 又はArg-Gly-Asp-Ser のような小さい官能性ペプチド、<math>18\beta-$ グリシルレチン酸よりなる物質のうちから選択されることを特徴とする上で記載の活性燐脂質にある。

【0011】また、本発明の主題は、前記の活性燐脂質の製造法にある。一般的には、グリセロ燐脂質の化学は、それらの分子の両親媒性を調節するように一般に溶媒混合物中で行われる化学である。従って、生成物は、一般的に非常に希薄な状態で得られ、コストが高い。その結果、これらの生成物の完全に規定された分子としての使用は実際には存在しない。本発明の主題である活性燐脂質の製造法は、天然の燐脂質から出発し、グリセロ燐脂質のエステル結合の2個に対して極性ヘッドR。一〇一による置換、次いで2位の選択的な酵素加水分解による作用を順次に行うことからなる。

【0012】前記の式(I)の活性燐脂質を製造するための本発明の方法は、次式(II)

【化15】

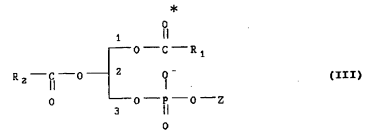
(ここで、R, 及びR, は同一であっても異なっていてもよく、飽和の又は1若しくは2個の不飽和を有する14~24個の炭素原子を有する脂肪族鎖、例えばパルミチン酸、オレイン酸、リノール酸、ステアリン酸又はミ

リスチン酸からの基を表わし、R',はコリン、エタノールアミン、グリセリン、セリン又はイノシットの残基を表わす)の燐脂質又は天然起源の燐脂質の混合物を酵素50 的トランスホスファチジル化反応によってエチル、プロ

ピル又はブチル基によるR'3の置換反応に付して次式(I

*【化16】

II)



40

(ここで、R, 及びR, は前記と同じ意味を有し、Zは エチル、プロピル又はブチル基を表わす)の化合物を 得、この化合物をグリセリンの2位にあるエステル官能※

※基の酵素的加水分解に付して次式(IV) 【化17】

(IV)

(ここで、R₁ 及びZは前記と同じ意味を有する)の化 合物を得、この化合物の遊離化されたヒドロキシル基に 次式 (V)

【化18】

$$\begin{pmatrix} (Y-C) & 2 & O \\ \parallel & & & \\ O & & & \end{pmatrix}$$
 (V)

(ここで、式

【化19】

の基が上で記載した活性分子の残基を表わす)の無水物 又は相当する混成無水物によるアシル化反応を行うこと を特徴とする。

【0013】上記の製造法の好ましい実施態様において は、

- ・燐脂質の天然供給源は、動物又は植物起源のもの、特 に卵黄、植物レシチン、例えば大豆レシチンである。
- ・天然供給源からの燐脂質は、特にホスファチジルコリ ン又はホスファチジルエタノールアミン又はこれらの燐 脂質の混合物である。

ホスファチジルコリン及びホスファチジルエタノールア ミンは、基-O-R'sがそれぞれ次式

【化20】

の残基及び次式

【化21】

の残基を表わす式(II)の化合物に相当する。

・R',基の酵素的トランスホスファチジル化により行わ れるエチル、プロピル又はプチル基による置換がエタノ ール、プロパノール又はブタノール媒体中でホスホリパ ーゼDによって達成され(トーマスE. バルナン「En zyme Handbook」p. 545を参照)、こ の反応は完全で且つ一義的である。

10

- ・式 (IV) のエタノール、プロパノール又はブタノール リゾホスファチジルを得るための酵素的加水分解がカル シウムCa"媒体中でホスホリパーゼA2 (この酵素は 未精製の形で使用される)により達成される。
- ・膜中に移送しようとする生物活性分子による式(IV) の化合物の遊離化されたヒドロキシル基のアシル化が、 エタノール、プロパノール又はプタノールリゾホスファ チジルの酸性化後に、例えばジエチルエーテル又はトル エンのような溶媒中で活性分子の単一の又は混成の無水 物を使用して酵素的又は化学的経路で行われる。

【0014】この合成の独創性は、伝統的な化学工程の 間を密接に関連させること及びいくつかの脂肪分解酵素 の特異性を使用することにある。その主な新規性は、合 成の全ての工程を容易にさせるために介在する中間体エ タノール、プロパノール又はプタノール燐脂質(PZ) を使用することにある。この種の燐脂質に対するホスホ リパーゼA2及びすい臓リパーゼの良好な酵素活性によ り同じ供給源から生じる粗製の酵素、即ちすい臓粉末の 使用が可能になる。エタノール、プロパノール又はブタ ノール燐脂質 (PZ) は、一義的に得られ、従って沈殿 による精製法を使用して清浄な生成物をカルシウム塩の 形で得ることができる。この操作手順の利点は、報告さ れた操作手順(エイブル及びコバチェフ両氏1981並 50 びにオモデオサレー、セスタロ氏他1988)と比べ

30

40

て、酢酸ナトリウムの存在下で形成されるナトリウム塩を排除して容易に単離することができる(PZ)からカルシウム塩を得ること並びにホスファチジン酸又は未転化の出発物質のような副生物が存在しないことである。さらに、厳密にカルシウム依存性のホスホリパーゼA2(PA2)により接触される加水分解を利用する後続の工程においてカルシウム塩を使用することは、酸形のホスファチジルエタノールの使用よりもはるかに好ましい。

【0015】さらに詳しくは、本発明の主題は、燐脂質 に2位で組み入れようとする活性物質がビタミンA酸、 全-trns-レチン酸、9-cis-レチン酸、13 - c i s - レチン酸;y - リノレン酸、α - リノレン 酸、エイコサペンタエン酸(EPA)、ドコサヘキサエ ン酸(DHA)のような必須脂肪酸;グリコール酸、乳 酸、酒石酸、 $\alpha-$ メチル乳酸、 $\alpha-$ ヒドロキシ酪酸、グ ルコン酸、マンデル酸、ムチン酸、りんご酸、αーフェ ニル乳酸、サッカリン酸及びタルトロン酸のようなαー ヒドロキシル化酸;コージ酸、アシアチン酸、マデカシ ン酸、安息香酸、グルタミン酸、マロン酸、フィチン 酸、アスコルビン酸、ノルジヒドログアイアレチン酸、 サリチル酸及び18β-グリシルレチン酸のような各種 の酸;チロシン、ヒドロキシプロリン、リジン及びアル ギニンのようなアミノ酸; pyroGlu-Glu-A sp-Ser-GlyOH、Gly-His-Lys又 はArg-Gly-Asp-Serのような小さい官能 性ペプチド;或いはファルネシルスクシネート又はレチ ノールスクシネートのような二酸モノエステル、次の一 般式

 $HO_2 - C - (CH_2)_n - CO - X - R$

(ここで、nは2~16の数を表わし、Xは硫黄、窒素 Yは酸素原子を表わし、Y Rは前記の酸のリストに含まれる基を表わす)の二酸モノアミドよりなる分子のうちから選択され、さらに特定すればの活性物質がビタミンA 酸、Y-リノレン酸、エイコサペンタエン酸(Y EPA)、ドコサヘキサエン酸(Y DHA)、コージ酸、Y アチン酸、マデカシン酸、グルタミン酸、フィチン酸、Y アイアレチン酸、チロシンのようなアミノ酸、Y PY PY FO Glu-Glu-Asp-Ser-GlyOH、Y Gly-His-Ly S Y RはArg-Gly-Asp-Ser のような小さい官能性ペプチド、Y 18Y のような小さい官能性ペプチド、Y 18Y のような小さい官能性ペプチド、Y 18Y のよりなる物質のうちから選択されることを特徴とする、前記の活性機脂質の製造にある。

【0016】前記の式(I)の燐脂質のうちでも、例示の目的でのみ示せば、特別の使用を意図した前記のような活性物質の媒介体であり得る下記の活性燐脂質が挙げられる。ビタミンA酸又はその異性体の一つ、例えば全して ransーレチン酸、9-cisーレチン酸又は13-cisーレチン酸のようなレチノールエステルの媒

介体としての活性燐脂質は、抗ざ瘡活性、詳しくは面ぽうに対する活性又は抗しわ活性を得る目的で使用することができる。γーリノレン酸の媒介体としての活性燐脂質は、膜壁の流動性を回復させるため及びγーリノレン酸の欠乏が皮膚のレベルで大きな障害を生じさせているアトピー性の人の皮膚の状態を改善するために使用される。エイコサペタエン酸(EPA)及び(又は)ドコサヘキサエン酸(DHA)の媒介体としての活性燐脂質は、乾癬の治療のために使用される。なぜならば、脂肪酸の外部からの供給が乾癬を罹っている皮膚の状態を大いに改善することが示されたからである。

12

【0017】α-ヒドロキシ酸、例えばグリコール酸、 乳酸、酒石酸、α-メチル乳酸、グルコン酸、マンデル 酸、ムチン酸、りんご酸のような酸の媒介体としての活 性燐脂質は、過角化症、ざ瘡、老化、特に化学線による 老化の治療に使用される。センテラ・アシアチカ (Ce ntella asiatica) 植物から抽出された アシアチン酸及びマデカシン酸は、治癒性及びセルライ ト防止性を有することが知られている。それらは繊維芽 に優れた質のコラーゲンを生成させる。活性燐脂質によ りグラフト化し移送されるとそれらの活性は非常に増大 する。フィチン酸は金属の優れたキレート化剤である。 従って、このものは、酸化防止性、抗ラジカル性及び抗 金属酵素性、特にアンチプロテアーゼ性を持っている。 フィチン酸は活性燐脂質の2位に組み入れることがで き、しかして一層バイオアベイラブルにさせる。アスコ ルビン酸即ちビタミンCも優れた抗ラジカル剤及び酸化 防止剤である。これは、あらゆる種類の生化学的サイク ル、特に皮膚に関係する。活性燐脂質によって組み入れ られると、それははるかに安定であり、バイオアベラブ ルであり、例えば、日光放射線に対する暴露の場合に非 常に有用である。この場合には、それは生物性の鉄を捕 捉し、炎症の有害な作用を抑制する。

【0019】また、本発明の主題は、 $0.1\sim10\%$ 、好ましくは $0.4\sim5\%$ (全組成物に対して)の量の前記の活性燐脂質及び通常の補助剤を含有することを特徴とする、皮膚、特にざ瘡を患っている皮膚、脱水された

皮膚、傷害のある皮膚、しわのある皮膚のケア及び治療に使用される化粧用又は皮膚科用の組成物にある。特に、本発明の主題は、ビタミンA酸又はその異性体の一つ、例えば全ーtransーレチン酸及び9-cisーレチン酸のようなレチノールエステルの媒介体としての活性燐脂質を含有することを特徴とする、特に面ぽうを治療するための化粧用又は皮膚科用の組成物にある。

【0020】これらの種々の活性燐脂質を皮膚に供給す るために好適な補助剤が使用される。補助剤のうちで も、ソルビタンステアレートのようなソルビタンエステ ル、POEソルビタンパルミテートのようなオキシエチ レン化ソルビタンエステル、サッカロースココエートの ようなサッカロースエステル、メチルグルセスー20又 はメチルグルコースセスキステアレートのようなオキシ エチレン化された又はされていないグルコースエステル 又はメチルグルコースエステル、セチル燐酸カリウムの ような中和されたアシルリン酸塩、エトキシル化ステア リン酸のようなエトキシル化脂肪酸、エトキシル化ステ アリルアルコールのようなエトキシル化脂肪族アルコー ル、卵又は大豆からの大なり小なり脱オイルされた水素 化された又はされていないレシチン、エトキシル化植物 ステロールのような各種の界面活性剤がしばしば使用さ れる。また、補助剤は、湿潤剤、メチルパラバンのよう な保存剤、バイオソル、プロノポール、香料、着色剤、 タルクのような充填剤又はポリメタクリレートを含有で

【0021】随意として、本発明の組成物は、不溶性又は可溶性の添加剤、例えば脂溶性又は水溶性の補助的活性成分、例えば、日光放射線に対する保護力を与えるためのサンフィルター、日光放射線遮蔽剤、ビタミンエキス、酸化防止剤、分散剤及び安定剤を含有することができる。

【0022】添加剤が油性及び水性相に不溶性であるときは、それらは補助的な相を構成する。これらは、例えば、下記の物質から選択される。

・ペルフルオルエーテル、例えば、「ホンプリン(FO MBLIN)」(登録商標、モンテカチニ社製)

・不溶性顔料、例えば、酸化チタン、ルチル型酸化チタン、アナターゼ型酸化チタン、熱分解法酸化チタン(例えば、「P25」(登録商標、デグッサ社製))、微粉砕酸化チタン(例えば、「サンビール(SUN VEIL)」(登録商標、池田社社製))、シリコーン又はアミノ酸、又はレシチン又はステアリン酸金属により表面処理された酸化チタン、酸化鉄、シリコーン又はアミノ酸、又はレシチン又はステアリン酸金属により表面処理された酸化鉄、酸化亜鉛、微粉砕酸化亜鉛(例えば、

「UFZO」(登録商標、コスモ・トレンド社製)、酸化チタンで被覆した雲母。

【0023】また、本発明の主題は、1種又はそれ以上の補助的な脂溶性活性成分、特に下記の物質(その最終 50

14

全処方物に対して表わした好ましい%を示す)をエマル ジョンの油性相中に含有することを特徴とする皮膚科用 又は化粧用組成物にある。

・ビタミンAパルミテート:500~10,000IU /g、

・脂溶性サンフィルター;メトキシ桂皮酸オクチル:
0.5~10%;エトキシ桂皮酸イソアミル:0.5~
10%;オクチルジメチル25パバ:0.5~8%;サリチル酸オクチル:0.5~5%;プチルメトキシージベンゾイルメタン:0.5~5%;ベンゾフェノン3:0.5~10%;オクチルトリアゾン:0.5~5%;4ーポリエトキシアミノ安息香酸エチル:0.5~10%;イソプロピルー4ージベンゾイルメタン:0.5~5%、

・コーン、カリテ(carite)、大豆又はアボガドからの非けん化性物質: 0. 1~3%、

・「キシメノイル」(登録商標、50%のキシメン酸を含有する油状混合物): 0. 1~5%;ごま油の必須抽出物: 0. 1~4%;過酸化コーン油0. 1~10%;トコフェロールアセテート: 0. 05~7%;天然トコフェロール: 0. 05~5%;ファルネソール: 0. 05~5%;リノール酸: 2~10%。

【0024】また本発明の主題は、特に、乳酸ナトリウム、ハフニア・ビオリゼート(Hafnia biolyzate)の抽出物、クレブシエラ・ニューモニアエ・ビオリゼート(Klebsiella pneumoniae biolyzate)の抽出物及び水溶性サンフィルターのうちから特に選択される1種又はそれ以上の補助的な水溶性活性成分をエマルジョンの油性相中に含有することを特徴とする前記の化粧用又は皮膚科用の組成物にある。

【0025】また、水溶性の補助的な活性成分は、下記の物質(その最終全処方物に対して表わした好ましい%を示す)から選択することができる。

・中和2-フェニルベンゾイミダゾール-5-スルホン酸:0.5~8%、

・中和2-ヒドロキシ-4-メトキシベンプフェノン-5-スルホン酸: 0. $5\sim5\%$ 、

・アスコルビン酸: 0. 5~10%;カフェインベンゾエート: 0. 1~5%;フィチン酸: 0. 1~5%;ムチン酸: 0. 1~5%;植物たんぱく質の加水分解生成物: 0. 1~10%;ポリグルカン: 0. 1~5%、・メキシカン・ミモザの抽出物: 0. 5~20%;シトサン: 0. 5~20%;海生動物抽出物: 0. 1~3

・ヒルジン抽出物: 0.5~10%;分裂組織抽出物: 0.1~5%;プロシアノドリックオリゴマー: 0.05~3%;酵母抽出物: 0.05~3%;パンテノール: 0.05~5%;センテラ・アシアチカ (Centella asiatica)抽出物: 0.05~3

30

%;グリシルレチン酸:0.05~2%。

【0026】前記した種々の化粧用又は皮膚科用の組成物は、この領域において使用される通常の方法により得ることができる。本発明に従う化粧用組成物は、化粧品において使用される全ての形態で、即ち、ポット又はチューブに入れたクリーム又はゲル、ガラス又はプラスチック製の瓶及び定量の瓶又は小瓶に入れた乳液として提供できる。

【0027】前記の皮膚科用の組成物は、局部適用のための液状又は固体状の製剤の形態で、特に下記の形態の 10 いずれかで提供することができる。

- ・脂肪ゲル、
- ・単純な油中水滴型のエマルジョン、
- ・単純な水中油滴型のエマルジョン、
- ・多相エマルジョン、例えば、三相型の水中ー油中ー水 滴型エマルジョン又は油中ー水中ー油滴型エマルジョ ン
- ・油性相を取り巻く脂質二重層を形成する液状結晶を含 有する複合エマルジョン、
- ・液状結晶を含有する水中油滴型エマルジョン、
- ・水中油滴型又は油中水滴型ミクロエマルジョン、
- ・分散された油性相であって互い異なっており且つ不溶 性であるものを含有するエマルジョン、

・油性相を水性相に分散させてなるプソイドエマルジョン又はディスパージョンであって、ゲル化剤、例えば「リュブラゲル」(登録商標)(ポリグリセリルメタクリレート、セジルマ社製)、「ペミュレン」(登録商標)、「ハイパン」(登録商標)、キサンタンガム、CMC、ヒドロキシエチルセルロース、「アミゲル」(登録商標)、ポリビニルピロリドン、「アメルセルHM150」(登録商標)、又は2種以上のゲル化剤の混合物によって、伝統的な界面活性剤なしで安定化されたもの。

【0028】また、本発明の主題は、前記の活性燐脂質、特に活性ホスファチジルエタノールの形の燐脂質を皮膚に投与するための化粧用又は皮膚科用の組成物の製造に使用することにある。これらの活性燐脂質を化粧用又は製薬用の製剤に使用する目的は、前記の活性燐脂質により皮膚に生きた有機体と活性物質を供給することである。

【0029】さらに、本発明の主題は、前記の化粧用組成物の充分な量を皮膚に適用することを特徴とする乾燥した又は脱水した皮膚の化粧的治療方法にある。本発明の特定の主題は、前記の化粧用組成物を使用することを特徴とする面ぽうの化粧的治療方法にある。

[0030]

【実施例】以下の実施例は本発明を例示するために示す ものであって、本発明を何ら制限するものではない。

【0031】<u>例1</u>: ビタミンA酸の媒介体としての燐脂 質の製造 16

天然起源から抽出された燐脂質の混合物をビタミンA酸の媒介体化合物に転化する方法を下記の三段階法により行った。

- 1. 天然燐脂質の抽出及びそれらの単一化合物への転化
- 2. 2位の選択的加水分解
- 3. リゾ燐脂質の再アシル化。

下記の略号を使用する。

PC:次式のホスファチジルコリン。

【化22】

PE:次式のホスファチジルエタノールアミン。 【化23】

PET: 次式のホスファチジルエタノール。 【化24】

上記の式において、R₁ 及びR₂ は前記の意味を有する

【0032】1. 天然燐脂質の抽出及び単一化合物への 転化

a) 天然燐脂質の抽出

使用した燐脂質の供給源はニワトリの卵黄である。市販の卵又は工業的に製造された卵黄を使用した。市販の卵から出発する場合には、第一段階は約100℃で約1040分間行う硬化である。次いで卵黄を集め、直接に又は乾燥後に抽出を行う。抽出は、まずアセトン(湿った卵黄400g当たり200mlづつ3回)を使用して砕いた卵黄を溶媒中で単に撹拌するだけで行った。懸濁液をろ過し、固形分を再度アセトンで処理した。乳白色の残留固形分を乾燥し、次いで200mlのエタノールに分散させた(3回)。ろ過した後、エタノール相を下記の工程に必要な容積に保持するか、又は減圧下に蒸発させた。残留物を最低量のジクロル目エタン(DCM)で希釈し、500mlのアセトンを添加した。懸濁液を4℃で16時間保持し、次いでろ過し、乾燥した。抽出速度

は卵黄1個当たり平均して1gの燐脂質であり、乾燥物質1kg当たり150gの燐脂質が得られた。得られた混合物は、大部分が4対1の割合のPC及びPEからなっていた。

* 【0033】b) PC/PE混合物のPETへの転化 下記の反応に従う。

18

【化25】

上記の式において、 R_1 及び R_2 は前記の意味を有する。この転化は、燐脂質の極性ヘッドを変性するのを可能にするトランスホスファチジル化反応を触媒するようにホスホリパーゼD (PLD) の性質を使用して行った。PLDをキャベツの葉から抽出した。白い葉をプレンダーを使用して1リットルの蒸留水で切り刻んだ。粉砕生成物をろ過し、ろ液($1.1\sim1.2$ リットル)をそのままで又は薄めて使用した。 $40\,\mathrm{mM}$ の塩化カルシウムを添加した。p Hは $5\sim6$ であった。 $10\sim80\,\mathrm{g}/1$ 、好ましくは $40\,\mathrm{g}/1$ の種々の量のP C/P E 混合物のエタノール溶液の半容を1 容の酵素抽出液に添加し、激しく撹拌した。反応の進展を薄層クロマトグラフ※

上記の式において、R1及びR2は前記の意味を有する。使用したPA2の供給源は、ブタのすい臓粉末(フルカ社製)であった。2gの酵素粉末を硼酸(50mM)と塩化カルシウム(50mM)からなる10~20 40mlの溶液に溶解した。pHを2~3の間に20分間調節し、次いでpHを1N苛性ソーダ液により7~8に戻した。次いで10gのPET溶液をカルシウム塩(16ミリモル)の形で100~200mlのエーテルに添加し、混合物を激しく撹拌し続けた。反応の進展を薄層クロマトグラフィーによりモニターした。加水分解により遊離されるリゾーPET及び脂肪酸のためにPETの規則的な消失が観察された。反応終了時にセライトでろ過した。リゾーPETを沈殿により精製するために、溶液の溶解度にとって十分な容積のみが維持されるほどにエ 50

※ィー(TLC)によりモニターした。2~10時間の間の後に、PC及びPEの消失並びにゴム状沈殿の形成が20 確認された。水性相を除去した。沈殿を最低量のジクロルメタン又はその他の適当な溶媒に溶解し、ろ過し、次いで400mlのアセトン中で撹拌しながら沈殿させることにより精製した。ろ過し、乾燥した。乳白色生成物を60~90%の収率で得た。これはホスファチジルエタノールのカルシウム塩であった。

【0034】2. リゾーPETを得るためのPETの2 位の加水分解

下記の反応に従う。

【化26】

ーテルを蒸発させ、この溶液を400mlのアセトンに 激しく撹拌しながら注いだ。色が乳白色のカルシウム塩 の形のリゾーPETは沈殿したが、放出された脂肪酸は アセトンに溶解したままであった。ろ過し、乾燥した。 リゾーPET誘導体を60~90%の収率で得た。

【0035】3.2位の再アシル化この段階は二つの段階に細分される。

・リゾーPETの酸性化

・ビタミンA酸の無水物をその場で得た後の実際のアシ ル化

a) リゾーPETの酸性化

上で得たリゾーPETは塩の形を含有する。しかして、酸形のPETを次のように得た。生成物 (5g) をクロロホルム (10ml) 又はジクロルメタン (10ml)

とメタノール (12m1) との混合物に溶解し、次いで 1N塩酸で洗浄し (3×10ml)、次いで有機相を蒸 留水で洗浄し、トルエンの存在下に減圧下に蒸発させ た。粗生成物をデシケーターで減圧乾燥した。

【0036】b)ピタミンA酸の無水物をその場で得た後の実際のアシル化

活性な形で導入しようと望むリゾーPETの酸形を使用 してそのアシル化を行った。レチン酸又は高度不飽和酸* *のような価値の高い酸については、ピバリン酸との混成 無水物を製造するか又は反応媒体中でジシクロヘキシル カルボジイミド(DCC)を使用することができる。混 成無水物を製造する場合には、受容するアルコール上に 移動するのが少なくとも立体障害のある混成無水物のア シル基である。無水物によるアシル化は次式の反応によ る。

20

【化27】

無水物の製造: ビタミンA酸 (500mg、1.66ミリモル)を20mlのトルエン及びエチルエーテル (1mlのトリエチルアミン (7.2ミリモル)を含有する)に溶解してなる溶液に塩化ピバロイル (0.2ml、1.6ミリモル)を添加した。反応は、光を遮断し※

※ て不活性雰囲気下に行った。 TLCによりモニターする と数分間で酸の消失が示された。

【0037】アシル化

次式の反応による。

【化28】

上記の式において、R₁ は前記の意味を有する。次に、 10mlのトルエン及びエチルエーテルに溶解したリゾーPET(600mg、1.3ミリモル)と、1mlのトルエン又はエチルエーテルに溶解した4-ジメチルアミノピリジン(12mg、0.13ミリモル)を添加した。反応の進展をTLCによりモニターした。反応は6~10時間後には完全であった(リゾーPETの消滅)。セライトでろ過を行った。1N塩酸(10ml)★

★を添加し、有機相を回収し、水洗した。トルエンの存在下に蒸発を行った。粗混合物をシリカでクロマトグラフィーして分別した。精製後の収率は60%であった。このようにして600mgのPET-ビタミンAを得た。【0038】ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)によるアシル化次式の反応による。

【化29】

10mlのトルエン及びエチルエーテルに溶解したリゾ -PET (600mg、1. 3ミリモル) と、1mlの トルエン又はエチルエーテルに溶解した4-ジメチルア ミノピリジン (12mg、0.13ミリモル) と、ジシ クロヘキシルカルボジイミド (322mg、1.56ミ リモル)を、20m1のトルエン又はエチルエーテル (1mlのトリエチルアミン (7.2ミリモル)を含有 する) に溶解したビタミンA酸(500mg、1.66 ミリモル) に添加した。反応の進展をTLCによりモニ*

例2:抗ざ瘡用のクリーム

下記の油性相を70℃に加熱した。

・ステアラミドプロピルPGージモニウム

クロリド (CTFA名) ・コカミドプロピルPG-ジモニウム

クロリド (CTFA名) ・セチルアルコール

・ミリスチン酸ミリスチル ・水素化ポリイソブテン ・カリテバター

・プロピレングリコールステアレート ・シリコーンオイル

・植物油 ・酸化防止剤

酢酸オレイル

・脱塩水SQF ・グリセリン

・変性ヒドロキシエチルセルロース $\cdot PVP$

・保存剤

*ターした。反応は6~10時間で完全であった(リゾー PETの消滅)。セライトでろ過を行った。1N塩酸 (10ml)を添加し、有機相を回収し、水洗した。ト ルエンの存在下に蒸発を行った。粗製の混合物をシリカ でクロマトグラフィーして分別を行った。精製後の収率 20 は60%であった。このようにして、600mgのPE TービタミンAを得た。

[0039]

1. 0 g 3. 0 g 5.0g 2. 0 g 2. 0 g 3. 0 g 2. 0 g 5. 0 g 0.2g1. 0 g さらに、下記の水性相を調製し、70℃に加熱した。

3.0g

100.0g 10.0g 0.5g 1.0g 0.52g

上記の二つの相を90℃で10分間激しく混合し、次い で穏やかに撹拌しながらゆっくりと冷却することにより 水中油滴型 (O/W) エマルジョンを製造した。0.5 %の香料、次いで0.5%の全-trans-2-レチ※ ※ノイルホスファチジルエタノールを45℃で添加した。 次いで冷却を25℃で続ける。この陽イオン性O/W型 エマルジョンは坐そうの治療に使用される。

[0040]

例3:アトピー性皮膚の治療用のクリーム

・γ-リノレニルホスファチジルエグ50 ール 5.0 g

·	
23	
・アルキル燐酸カリウム	2. 0 g
・パルミチン酸エチルヘキシル	8.0g
・水素化ラノリン	5.0g
・脂肪酸のトリグリセリド	4.0g
・ソルビタンステアレート	1.0g
・中和カルボキシビニル重合体	0.4g
・保存剤	0.4g
・精製水SQF	100.0g
<u>例4</u> :乾癬治療用のクリーム	
・2-APEホスファチジルエタノール	1. 0 g
·2-DHAホスファチジルエタノール	1.0g

[0041]

・2-APEホスファチジルエタノール		1.	0 g
・2-DHAホスファチジルエタノール		1.	0 g
・グリセリンステアレート		4.	0 g
・ソルビタンパルミテート		6.	0 g
・ペルヒドロスクワレン		5.	0 g
・ジイソプロピルシクロヘキサン		7	. 0 g
		_	^
・カプリン酸/カプリル酸トリグリセリド	•	9.	0 g
・カプリン酸/カプリル酸トリグリセリト・グリセリン	•		0 g
	•	5.	

[0042]

・2-アスコルビルホスファチジルエタノ	ノール3.	0 g	
・サンフィルター	5.	0 g	
・ワセリンオイル	10.	0 g	
・セテアリールオクタノエート	4.	0 g	
・脱オイルした大豆燐脂質	5.	0 g	
・シリコーンオイル	2.	5 g	
・セチルエーテルPOE	2.	0 g	
・ソルビタンステアレート	1.	0 g	
・保存剤	0.	3 5	g
・芳香組成物	0.	5 g	
・精製水SQF	100.	0 g	

[0043]

例6:化学線による老化の治療用の多相エマルジョン

下記の水性相(内部水性相という)を80℃に加熱した。

・脱塩水	26.	52g
・メチルパラバン	0.	1 g
・硫酸マグネシウム	0.	28 g
・グリセリン30度ポーメ	0.	8 g
・oーシメンー5ーオール	0.	0 4 g
下記の油性相を別に加熱した。		
・グリセリルイソステアレート	2.	0 g
・ポリオキシエチレン水素化リシン		
オイル(7モル)	0.	2 g
・大豆油	8.	2 g
・プロピルパラバン	0.	$0.6~\mathrm{g}$
・揮発性シリコーンオイル	1.	6 g
	_	•

・2-ラクチルホスファチジルエタノール 5.0g

	(14) 特勝平 7 - 2 0 6 8 7 9
25	26
りと冷却した。次いでこの一次油中水滴型エマルジョン	* かに混合することにより分散させた。
を下記の水性相(外部水性相という)に周囲温度で穏や*	
・脱塩水SQF	100.0g
・「リュプラゲルMS」(登録商標)	15.0g
・「カルボポール980」(登録商標	票) 0.03g
・EDTA四ナトリウム	0. 054g
・メチルパラバン	0. 216 g
・イミダゾリジニル尿素	0. 216 g
・純水酸化ナトリウム	0. 0125 g
[0044]	
例7:二相型の治癒用エマルジョン	
下記の油性相を80℃に加熱した。	
	1 0
・ステアリルアルコール	1. 0 g
・セチルアルコール	2. 0 g
・セテアリールオクタノエート	4. 0 g
・ポリソルベート60	4. 0 g
・ソルビタンステアレート	4. 0 g
・べにばな油	6. 0 g
・カリテバター	3. 0 g
・シリコーンオイル	0. 5 g
・トコフェロール	0. 05 g
・2-アシアチコシルホスファチジル	
エタノール	0.5 g
・2ーマデカシルホスファチジルエタ	7ノール 0.5g
下記の水性相を80℃に加熱した。	
・脱塩水SQF	100.0g
<u>.</u>	_
・カルボキシピニル重合体	0.3g
• 保存剤	0.7g
・「リュプラゲルMS」	5. 0 g
・純水酸化ナトリウム	0. 3 g
上記の油性相を水性相に分散させ、全体を10分間激し	※【0045】 <u>例8</u> :日光性角化症の治療用の水/シリコ
く撹拌する。得られたエマルジョンを25℃にゆっくり	
と冷却する。 ※	
·脱塩水SQF	1 0 0. 0 g
・塩化ナトリウム	0.8g
・純くえん酸	0. 01 g
・メチルパラバン	0. 25 g
・プロピレングリコール	2. 0 g
・o-シメン-5-オール	0. 1 g
下記のシリコーン相を60℃に加索	_
· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•
・ステアリン酸イソセチル	3. 0 g
・「アルラセル83」(登録商標)	0. 8 g
・水素化リシンオイル	0. 3 g
・「エルファコスST9」(登録商標	(a) 2. 0 g
・2-NDGAホスファチジルエタノ	'ール 2.0g
・「DCシリコーン3225」(登録	
(10 0 7 - 0 0 11 0 1 (11 No.	

上記の水性相をシリコーン相にゆっくりと撹拌しんがら マルジョンを 2.5 ℃に冷却した。 1.0 分間で分散させた。次いでこのように形成されたエ 50 【 0.04.6】

9.0g

4. 0 g

(ダウコーニング社製)

・揮発性シリコーン

<u>例9</u> :乳化剤を使用	しないプレタ	ンニング	エマルシ	ョン
下記の油性相を8	0℃に加熱1.	<i>†</i> -		

・小麦胚芽油	4.	0 g
・ポリイソプテン	4.	0 g
・ステアリン酸オクチル	4.	0 g
・セラミドHO3	2.	0 g
・2ートロシニルホスファチジルエタノール	2.	0 g
下記の水性相を80℃に加熱した。		

・グリセリン30度コデックス 3. 0 g 0.45g ・カルボキシビニル重合体 ・「リュプラゲルMS」 4. 0 g ・純水酸化ナトリウム 0.055g

0.55g・保存剤 ・香料 0.20g

・脱塩水 60.0g

上記の油性相を水性相に非常にゆっくりと撹拌しながら 且つ高い剪断の下に30分間で分散させた。次いで、こ のように形成されたエマルジョンを45℃にゆっくりと* * 冷却し、次いで下記のタルクを強く撹拌しながら添加し た。

28

・タルク

タルクの分散が完了したならば、全体の冷却をゆっくり と撹拌しながら続けた。温度が25℃になったときに、※ 3. 0 g

※下記の香料を穏やかに撹拌しながら添加した。

・香料

0.2g

[0047]

例10:抗炎症用のエマルジョン

下記の態様で水中油滴型エマルジョンを調製した。

下記の油性相を80℃に加熱した。

・自己乳化性グリセリンステアレート 6.0g

「アラセル165」 (登録商標、ICI社製)

・セチルアルコール 1. 0 g 2. 0 g ・エトキシル化大豆のステロール

「ゲネロール122E10」 (登録商標、ヘンケル社製)

・ワセリン油とラノリンアルコールとの混合物3.0g 「アメルコールL101」 (登録商標、アメルコール社製)

`・ペトラタムとラノリンアルコールとの混合物1.0g 「アメルコールCAB」(登録商標、アメルコール社製)

・オリーブ油 6. 0 g ・カリテバター 3. 0 g ・プロピルパラバン 0.05g

・2-グリシルレチニルホスファチジル

エタノール 1. 0 g

下記の水性相を80℃に加熱した。

60.0g ・脱塩水 ・70%ソルビット 3. 0 g 0.3g ・キサンタンガム ・メチルパラバン 0.1g

キサンタガムが十分に分散されたならば、上記の油性相 を水性相に80℃で添加し、20分間激しく撹拌した。 エマルジョンが生じた。次いで、撹拌をゆるめ、エマル ジョンを40℃にゆっくりと冷却した。次いで、0.1

で0.3gの香料を添加した。 【0048】活性燐脂質の活性の試験

一例として、全一trans-2-レチノイルホスファ チジニルエタノールの面ぽう減退力を下記の操作手順に 5gのイミダゾリジニル尿素を含有する2gの水、次い 50 従って試験した。面ぽう減退活性の試験のために選択し

た動物は雌のヘアレスリノ種(hr rh)のマウスで ある。この選択は、このような動物の皮膚は大きい直径 と狭いオリフィスを有する面ぽうを高密度で有するとい う事実による。動物の皮膚に面ぽう減退剤を使用すれ ば、面ぽうのオリフィスが開口するのが誘発され、その 中にある角質物質及び皮脂が放出される。試験開始時に 生後6週間であり且つ平均体重がそれぞれ18gである 6匹づつからなる二つのグループを作った。第一グルー プは蒸留水により処理されたマウスからなり(ネガチブ 対照例)、第二グループは被検化合物で処理されたマウ スからなっていた。この処理は、被検化合物を0.02 m1の薬量で21日間にわたり7日間のうち5日につい て肩甲骨間部に局所適用することからなっていた。動物 を3週間の処理の終了時に最後の適用から24時間後に 犠牲にした。次いで、動物の処理した領域から皮膚の生 検試料を採取し、これらの生検試料から、当業者に知ら れた方法に従って行われる標準的な形態測定の研究を考 えて試料の薄片を調製した。

【0049】下記のパラメーターを測定した。

- ・表面での面ぽうの開口の直径、即ちd
- ・面ぽうの直径、即ちD

30

*・面ぽうのプロフィル、即ちR=d/D

比率R=d/Dから面ぽう減退剤の作用の量を求めることができる。被検化合物について対照例と比較して、面ぽうの抑止率%、即ち次式の比率

【数1】

10

を計算する。エチルジグリコールの0.1%溶液としての2-t r a n s -2 - ν F - ν + ν

被検化合物のR=0.89

対照例のR=0.78

抑止率=14.1%

従って、0.1%の薬量の全-trans-2-レチノ 20 イルホスファチジニルエタノールは良好な面ぽう減退活

* 性を有することがわかる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 7/48 31/685

38/00

ADA